



METHOD FOR MEASURING ACTIVATED HUMAN PROTEIN C

Patent number:

JP3200066

Publication date:

1991-09-02

Inventor:

KYODA TAKAHIRO; MAKI KOJI; INOUE KUNIYO

Applicant:

TOSOH CORP

Classification:

- international:

G01N33/577

- european:

Application number:

JP19890338105 19891228

Priority number(s):

JP19890338105 19891228

Report a data error here

Abstract of JP3200066

PURPOSE:To exactly and immunologically measure the human protein C in blood in a short period of time with a high sensitivity by utilizing the monoclonal antibody specific for activated human protein C and human protein C inhibitor, etc. CONSTITUTION:The monoclonal antibody immobilized to the solid phase which specifically recognizes the activated human protein C, a sample, the monoclonal antibody labeled to specifically recognized the human protein C inhibitor, and the monoclonal antibody labeled to specifically recognize human a1 anti-trypsin are brought into contact and the label of the liberated or immobilizd labeled antibody is directly or indirectly detected to determine the product of immune reaction. A sandwich method is used for this immunoassay. Any known methods may be adopted without limitations for the process for producing the monoclonal antibodies, the method for immobilizing the solid phase of the activated human protein C antibody, the method for labeling the human protein C inhibitor antibody, etc.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

⑪ 日本国特許庁(JP)

① 特許出額公開

母 公開 特 許 公報 (A) 平3-200066

@Int. CI. 1

織別記号

. 0 __0000

G 01 N 33/577

庁内整理番号 9015-2G ❷公開 平成3年(1991)9月2日

1 N 33/577 B 90

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全6頁)

❷発明の名称

話性化ヒトプロテインCの測定方法

母特 顧 平1-338105

❷出 頤 平1(1989)12月28日

砂発明者 京田

高裕

神奈川県藤沢市湘南台 4 丁目26番地の 5 サンパレス湘南

306

砂発明者 牧

浩 司

神奈川県海老名市河原口2398番地

@発明者 井上 図 世

神奈川県相模原市相模大野7丁目37番17-402号

の出願人 東ソー株式会社 山口

山口県新南陽市大字宮田4560番地

明 細 審

1. 発明の名称

活性化ヒトプロテインCの制定方法

2. 特許助求の範囲

は料中の活性化ヒトプロテインCを翻定する方 法において、

- (a) ・活性化ヒトプロテイン C を特異的に認識する、関桁に固定化されたモノクローナル抗 (4 (1) 、
 - · 战料、
 - ・ヒトプロティンCインヒピターを特異的に は成するところの根据されたまたは復議されていないモノクローナル沈体(2)
 - ・および、ヒトロ: アンチトリプシンを特異 的に認識するところの領職されたまたは様 歳されていないモノクローナル抗体(1)

を抜触させ

(b) (a)で概念されていないモノクローナル抗体

- (2)。(8) を使用した場合には(a) で生じる免疫 反応生成物、またはモノクローナル抗体(2) お よび(3) を特異的に認識する根據された抗体を 物質させ
- (c) 遊離の又は認定化された機器化抗体の標識を、 直接的または間接的に検出して免疫反応生成物 を定量する

ことを特徴とする活性化ヒトプロテインCの制定 方法。

3. 発野の詳細な説明

(度景上の利用分野)

本免明は、話性化ヒトプロテインCに特異的な モノクローナル抗体、ヒトプロテインCインヒビ ターに特異的なモノクローナル抗体および、ヒト a; アンチトリプシンに特異的なモノクローナル 抗体を利用した活性化ヒトプロテインCの制定方 法に関するものである。

(従来の技術)

血液凝固の制御反応の重要なものとして、プロ

特別平3-200066(2)

テアーゼによる凝固因子の分解反応がある。この 反応の主たるものは、プロティンCによるもので ある。

プロテイン C は G I a 含有級 固因子 (ビタミン K は存性因子) の一つであり、 語 離血液中では 2 本 煎の削配体として存在する。 プロテイン C はトロンピンにより高分子類のアミノ末端から12個のアミノ酸が避難して活性化プロテイン C となる。これが、 疑問系の V a 因子と Ta a 因子を分解して失活させる。また、 活性化プロテイン C はプラスミノーゲンアクチベーターインヒビターの活性を抑制して練客の亢進を起こす作用もある。

ヒトプロティンとピターは、血液凝固制 御因子の活性化プロティンとの生理的阻害因子の 1つである。特製されたプロティンとインとピターは、試験管内では、Xa図子、トロンピン、 XIa図子、血漿カリクレイン、さらに維体系プロテアーゼの組織プラスミノーゲンアクチベーター(ウロキナーゼ)を阻害する。しかし、過常プロティ

モノクローナル抗体を用いたEIAが現在行われているが、活性化されたプロテインCの創定としては厳格な意味で向いていない。

(免引が解決しようとする無礙)

本発明の目的は、従来の方法よりも正確に、短時間に、高感度に活性化ヒトプロティンCを免疫学的に測定する方法を提供することにある。

(環題を解決するための手段)

本発明者らは上記舞題に関し設定検討した結果、本発明に到達した。

すなわち本兜明は、試料中の活性化ヒトプロティンCを測定する方法において、

- (a) ・活性化ヒトプロテインCを特異的に認識する、固相に固定化されたモノクローナル拡 体(1)、
 - · 以料、
 - ・ヒトプロテインロインヒピターを特異的に 思想するところの複数されたまたは観識さ
 - . れていないモノクローナル抗体(2)
 - および、ヒトロ」アンチトリプシンを待兵

ンCがほとんど活性化されない状態での血液凝固 過程を試験管内で行うと、プロテインCインとは ター活性の低下はほとんど見られない。また、変 体内でのプロテインCインとピターの確定の変動 はプロティンC複度の変動と良く一致することと 知られている。これらのことより、プロティンC インヒピターは生体内ではプロティンCと最も 良く なのと考えられる。

また、プロテインCに対する別のインヒビターとして、a, アンチトリプシンが作用することが報告されている (M. J. Beeb&J. H. Gri(fin, J. Biol. Chem., 263, 11613, (1988))。

以上のことより、活性化プロテインCをそのインヒビターとの複合体として制定することにより、血液疑固弦止活性を検出することになる。また、前血栓状態とされる糖尿病や、DICの病理診断が可能になる。プロテインCの血中濃度は、健常人では約2~8 mg/lである。

その胡定方法としては、プロティンCに対する

的に認識するところの観識されたまたは微 識されていないモノクローナル抗体(4)

を狡独させ

- (b) (a)で保護されていないモノクローナル抗体 (2)・(8) を使用した場合には(a) で生じる免疫反応生成物、またはモノクローナル抗体 (2) および (8) を特異的に認識する複類された抗体を接触させ、
- (c) 避難の又は固定化された無数化抗体の機数を、 直接的または間接的に検出して免疫反応生成物 を定益する

ことを特徴とする活性化ヒトプロテインCの測定 方法である。

本見明のヒトプロテインCインヒビター制定法は、ヒトプロテインCに特異的なモノクローナル抗体、ヒトプロテインCインヒビターに特異的なモノクローナル抗体および、ヒトα:アンチトリプシンに特異的なモノクローナル抗体を利用した直接中のヒトプロテインCの免疫学的制定法にあり、以下その詳細について製明する。

特開平3-200066(3)

本発明方法において、用いられるモノクローナル抗体は、調整自体公知である方法(G.

Kohler&C. Miliatein. Nature. <u>256</u>, 495, (1975)) に挙じて製造することができる。

以上の方法により、ヒトプロテインで、ヒトプロテインでインヒビター又はヒトα:アンチトリプシンを特異的に超越する複数種のモノクローナル抗体を得た。それぞれの抗体の結合定数は、10~~10~M~nの範囲内であった。これらのモノクローナル抗体を使って、ヒトプロテインでを定量的に制定できるサンドイッチ法による免疫学的制定方法が可能となった。

本処明方法に用いられる抗活性化ヒトプロテイン C 抗体を関相に固定化する方法は、公知の方法を採用でき、固相としては例えば、ポリスチレン、ポリエチレン、ポリ塩化ビニル、ポリカーポネート、セファロース粒子、ラチックス、アガロース、セルロース、ポリメタアクリレートなどが使用される。

機識物質は上記物質に何ら限定されるべきもので はない。

別定に使用される試票は、上記物質以外にも、 器質、溶解剤、銀膏剤、洗浄剤、反応停止剤等の 公知の試薬が用いられる。

試料、抗体の認加順序には特に限定はない。

最終的に生成した免疫反応生成物、すなわち固定化された標準化抗体の標識又は避難の抗体の観 単を検出し、定量すればよい。

(作用)

活性化ヒトプロティンとは、試料中に共存するヒトプロティンとピターまたはヒトロニアンを複合体を形成している。その複合体を定量することができる。ヒトプロティンとでからに定量することがです。ヒトプロティンとインとピターは、ヒトプロティンとへの結合力は強いが、血中では多量に存在する。そこで、活性化ヒトプロティンと一とトプロティンと

また抗ヒトプロテインCインヒビター抗体および抗ヒトα、アンチトリプシン抗体を振遠する場合、振瀬化の方法とその放出方法もながら限定されるものでなく、公知の方法により振戦化おけないないものでは、アンチトリプシンに体が振いたいないものを用いる場合に認識された抗体を用いる。

横型として間接的に触出されるもの、例えば酢 常を用いる場合、標準物質としては例えば、ベル オキングーゼ、βー Dーガラクトングーゼ、アル カリホスファターゼ、ウレアーゼ、カタラーゼ、 ターグルクロニダーゼなどの酵素が使われる。ま た直接のに検出される保職、例えば放射性物質と しては、「II」「III」、または「III」を必 しては、「II」「III」、または「III」を必 しては、「II」では、例えば、フル フルオレッセンチオシアネート。 ラローダミンイソチオシアネート等が常法により モノクローナル抗体に勧合される。しかしながら、

テインCインヒビター複合体及び活性化とトプロテインCーヒトα。アンチトリブシン複合体トプロ両方を測定することで、より最密に活性化ヒトズのロテインCを測定することができる。従って本発明方法では、この複合体を抗活性化プロテインCが、というでは、ない状にトプロテインCが体及び抗ヒトプロテインCが体及び抗ヒトスにアンチトリプシン抗体でサンドイッチし、測定するのである。

間、は料中にヒトプロテインCインヒビターと
a、アンチトリプシンが存在しない場合は、外部
から添加して複合体を形成させてから本発明法に
より別定すべきである。しかし、試料がヒト血液
であれば、両者ともその中に含まれているので、
外部から添加する必要はなく、そういったことか
らも試料はヒト血液であることが好ましい。
(類類の効果)

以上の設明から明らかなように本発明によれば、 (1) 血液中の活性化ヒトプロテインC線度は、 1~200ng/mlの範囲内で測定することが

特開平3-2000GG(4)

でき、

(2) 従来法に比べて極めて韓便な操作で短時間に、かつより厳密な意味での活性化ヒトプロテイン C を感度よく多数の検体の制定が可能である。 (実施例)

以下に本発明の詳細な実施例を説明する。しか し、本発明はこれら実施例にのみに限定されるも のではない。

(モノクローナル抗体の調製)

(A) 抗反感作動物制配の異説

ヒトプロティンC、ヒトプロティンCインヒピター、又はヒトロ、アンチトリプシンを依頼としてBalb/cマウス(キ)をそれぞれ免疫した。免災は、マウスの腹腔にフロイントの完全アジュバントと抗原100μg/匹をフロイントの不完全アジュバントと乳化をせたもの100μlをマウス腹腔に扱与した。1週間後最終免疫として抗原100μg/匹をリン酸緩衝化生理食塩水

8 - アザグアニン耐性体として、 S P 2 / 0 - A g 1 4 (以下 S P 2 / 0 と 1 略 す 8) を使用した。 細胞融合を行う 1 週間前まで 2 0 μg / m 1 の 8 - アザグアニン、 1 5 % P C S を含む D M E M で 特及し、その後細胞融合日まで 1 5 % P C S を含む D M E M を使用した。 細胞融合 直前に、 S P 2 / 0 は無関的に D M E M で 1 0 0 0 r p m で 1 0 分 間違心洗浄 モ 2 回轉 り返し舞製した。

(C) 如助融合

上記(A)項で調製した弊議和助と上記(B)項で調製した骨銭競和助を5:1の割合で協合されて調製した骨銭競和助を5:1の割合で協合されて10分)も制助ペレットを受応にうずく広げた。その中に37℃に受めておいた50%PEG(MERK社製ポリエチングリコール4000)を含むDMEM溶液
0.5mlを認むチューブを回しなが6少でで減下した。1分回ゆっくりと違むチューブを回転しておいたD

(0.85%NaCl含有0.01%リン数級質 波、p B 7、 2:以下 P B S) に溶解したもの 100m1を放胶内に投与した。3日鉄この処置 マウスの算線を集画的に取出した。 15%子牛胎 児血剂 (以下15%FCSと省略する) を含むD MEM10m1を注射器で扱い取り27ゲージの 注引針をつけた。脾臓を水冷しておいたデイッシ ュに入れ、注刷針で数か所穴をあけた。注射針を **登し込み浸漉し降風舞腕をデイッシュに流出させ** た。武出波をナイロンメッシュで雑選し遊心チュ ープに入れ、100019mで10分間波心分離 して上位をすてた。御腔ペレット中の赤血球を 0. 15 M 位化アンモニウム溶液 (1 m M エチレ ンジアミン4酢酸-2ナトリウム塩(以下EDT Aと省略する)を含む0、01以後酸級衝浪、 p H 7. 2) で溶血させ進心分離し、さらに細胞 ペレットをDMEMで2回同様に進心洗浄して脾 料料とした。

(日) 骨髄腫細胞の類裂

骨質配加剤としては B a l b / c マウス由来の

MEMを10回加えた。つぎにFCSを2m1ゆっくりと入れ、1000rpm、10分間違心した。細胞ペレットを15%FCSと1×10 **M たポキサンチン、4×10 **Mアミノブテリン、1、6×10 **Mチミジンを含むDMEM(以下EAT培地と省略する)で2回進心洗浄 (1000rpm、10分間)した。この培養被を96ウエルブレート(Falcon#3042)に5×10 ** 知路個/ウエルになるように200 は1ずつ分注した。3日目ごとに日AT培地を100 は1/ウエル交換した。3週間後からは、1×10 **Mにポキサンチン、1、6×10 **M チミジンと15%FCSを含むDMEM(以下日 T培地と省略する)を培地交換に用いた。

(D) ハイブリドーマの選択

96ウエルプレートに細胞コロニーが認められる10日目前後から閏和酵素免疫制定法を行い、 店登上消に特異的抗体が存在するかどうか調べた。

96 ウエルプレート平底 (インターメッド社製) に、各抗駅 2 μg/m l を 5 0 μ l / ウエル分注

持開平3-200066(5)

し、37℃で1、5時間静蔵する。ウエルに扱っ ている溶液を除去し、PBSにO. 04%ツイー ン (tween) - 2 Dを含んだ溶液 (以下 P B 5-T)で3回洗浄した鏡、0.1%ウシ血清ア ルプミン (以下BSA) を溶解したPBS-丁格 被30041を各ウエルに加えて、37℃で 1. 5時間プロッキング処理した。つぎに各ウエ ルに上記培養上清を100×1ずつ分注し37℃ で1、5時間静促した。これらのウエルをPBS - T 潜波で3 四洗浄した後、ペルオキシダーゼ機 単ラピット抗マウスIgG抗体 (ジャクソン社型) 4000倍看駅を50μ1/ウエルずつ分注し、 37℃で1. 5時間静量した。PBS-T溶液で 3 団洗砂したのち、益質倍液(1.2% 2.2 - アジノジー (3 - エチルベンズチアゾリン硫酸) - ジアンモニウム塩 (ABTS) 及び0. 01% 過酸化水素(H20m)を含有するり、1Mクエ ン酸級額紋 (p H 5, 1)) を各ウエルに100 μ I 添加した。30分間倉温で放置し、200 m M シュウ酸溶液を100μ l を加えて酵素反応

を停止させた。 4 1 5 n m での 収光度を制定し、 酵業活性が認められたウエルに特異的モノクローナル技体を重生するハイブリドーマが存在することがわかる。以上のようにして、 抗体値の強い抗 体産生ハイブリドーマを取得した。

(E) コンデショニングメデウムの問題

26ゲージの注射針をつけた注射器に10mlの冷蔵しておいた0.34 Mサッカロース溶液を吸い取った。Balb/cでクス(よう)を投設 日本では、無菌的に腹腔内に上配溶液を注入した。 注入後の内に左側膜部に18ゲージの注射をつけ水冷しておいた注射器にて変控の心臓を切りである。1000 rpmで5分間に15分配した。 200 mmのが変更に200 mmのので200 mmのが変更に200 mmのが変更に200 mmのが変更に200 mmのがで200 mmので200 mmので200

(F) クローニング

(G) 抗体の特型

B * 1 b / c マウス (よ) 6 ~ 1 0 過令の重放 にプリスタン (2, 6, 10, 14 - チトラメチ ルペンタデカン) を 0. 5 m i / 匹役与した。 2 週間後上記 (F) 項で得られた各份異的抗体産生 ハイブリドーマ株をマウス医性内に各クローン日日の大力では、10・細胞個/匹疹を心にた。100年を対した。100年を対した。20m・ED内では、20m・ED内では、20m・ED内では、20m・ED内では、20m・ED内では、20m・ED内では、20m・ED内では、20m・ED内では、20m・ED内では、20m・ED内では、20m・ED内では、20m・ED内では、20m・ED内では、20m・ED内では、20m・ED内では、20m・EDD

(酵素振識法によるヒトプロテインCの制定)

(A) 抗ヒトプロテインC抗体の固定化

来処理マイクロタイターブレート (96ウエル・ヌンクブレート、インターメッド社製) の各ウエルに 0. 1 M 炭酸ナトリウム緩衝液 (p H 9. 6) に溶解した 3 μg/m 1 のマウス由来の

特別平3-200066(6)

抗ヒトプロテインC抗体の溶液200glを加え て、4℃一夜インキュペートした。次に、各ウエ ルの宿液を除去し、PBS-Tで3回洗浄した後、 1%BSAを溶解したPBS-T溶液300 μ1を各ウエルに加えて、4℃でプロッキング処 避しそのまま保存した。

(8) 西洋ワサビベルオキシダーゼ (以下HRP) 標準抗体の剽烈: 0. 3 M 重炭酸ナトリウム緩衝 被(pH8、1)に資解したHRP倍被(5mg /ml)に1% 1-フルオロ-2,4-ジニト ロベンゼンのエタノール溶被0、1m1を加え、 **蜜墨にて1時間反応させた。その溶液に0.06** M 過ヨウ米酸ナトリウム 1. 0 m 1 を添加し30 分反応させた。未反応の過ぎり素酸ナトリウムモ O. 16Mのエチレングリコール1. 0mlを加 えて除去した後、0、01M以散ナトリウム緩衝 液(pH9、5)で週折した。次に、マウス由来 抗ヒトプロテインCインヒピター・モノクローナ ル抗体5mgを加えて5~6時間反応させた。水 素化ホウ素ナトリウムちか々を蒸加してくて中で

一夜放電した。この後、未反応の水素化ホウ素ナ トリウムを除去するため、0.85%塩化ナトリ ウムを含む10mMリン酸ナトリウム最衝液 (p H 7. 1) に対して4℃で一夜袋枠しながら 透析した。上紀反応物をTSK-ゲルG · - 3 0 0 0 S W (東ソー株式会社製、商品名)を 用いて高速液体クロマトグラフィーにて特別し、 ERP機器抗体とした。同様にして、抗ヒトαι アンチトリプシン抗体の振識抗体も同様に顕観し

(C) 血液中のヒトプロテインCの定量

本実施例中の(A)で記述した方法で作製した マイクロタイタープレートを重視にもどし、PB S-T前被で洗浄した後、既知益の活性化ヒトブ ロティンC・インヒピター複合体を含む裸準血液 を各ウエルにそれぞれ20μ1加えた。つぎに本 実施例 (B) で得た2つのHRP構織抗体をPB S-T倍値で新収し、各ウエルに100×1ずつ 添加した。そのまま意温で3時間インキュペート した後、滋練を除去しPBS-丁袋被で3回洗剤

した。それに、1.2% ABTS及び0.01 % 過酸化水素(H。〇。) を含有する〇、1Mク エン酸級鉛液(pH4.1)から成る基質溶液を 各ウエルに200μ 1最加し、重温で30分間器 集反応させた後、200mMシュウ酸溶液を 100 4 1 加えて酵素反応を停止させた。上記マ イクロタイタープレートを各ウエルについて、彼 及415nm、対風被長492nmの吸光強度を 口助マイクロタイタープレートリーダー(東ソー 株式会社製、MPR-A4、商品名)で創定した。 枯果を表1に示す。

. 41	
プロテインC	
・インヒピター	极光度
複合体	
(ng/m1)	
0.8	D. D4
1.6	0.06
3, 2	0.11
6, 3	0.21
12.5	0.36
2 5	0.57
5 0	0.92
100	1.28
2 0 0	1.57

表1から明らかなように、試料中のヒトプロチ インCは1~200ng/mlの範囲で定量でき ることが確認された。

> 特許出願人 東ソー株式会社